

# Gebrauchsinformation: Information für Patienten

## Methocarbamol-neuraxpharm 750 mg

Filmtabletten

Wirkstoff: Methocarbamol

**Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.**

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.
- Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben. Geben Sie es nicht an Dritte weiter. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese die gleichen Beschwerden haben wie Sie.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

### Was in dieser Packungsbeilage steht

1. Was ist Methocarbamol-neuraxpharm und wofür wird es angewendet?
2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Methocarbamol-neuraxpharm beachten?
3. Wie ist Methocarbamol-neuraxpharm einzunehmen?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist Methocarbamol-neuraxpharm aufzubewahren?
6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

---

#### **1. Was ist Methocarbamol-neuraxpharm und wofür wird es angewendet?**

Methocarbamol-neuraxpharm enthält Methocarbamol, einen Wirkstoff zur Behandlung von Muskelverspannungen.

Methocarbamol-neuraxpharm wird angewendet zur symptomatischen Behandlung schmerzhafter Muskelverspannungen, insbesondere des unteren Rückenbereiches (Lumbago).

#### **2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Methocarbamol-neuraxpharm beachten?**

**Methocarbamol-neuraxpharm darf nicht eingenommen werden,**

- wenn Sie allergisch gegen Methocarbamol oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.

- bei komatösen oder präkomatösen Zuständen.
- wenn Sie an einer Erkrankung des Zentralnervensystems leiden.
- wenn Sie an einer krankhaften Muskelschwäche (Myasthenia gravis) leiden.
- bei Epilepsie.

### **Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen**

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Methocarbamol-neuraxpharm einnehmen,

- wenn Sie an einer eingeschränkten Nierenfunktion und / oder einer eingeschränkten Leberfunktion leiden.

Methocarbamol kann eine Farbinterferenz bei Laboruntersuchungen auf Hydroxyindolessigsäure (5-HIAA) und Vanillinmandelsäure (VMA) verursachen.

### **Kinder unter 12 Jahren**

Dieses Arzneimittel ist nicht für die Anwendung bei Kindern unter 12 Jahren bestimmt, da hierzu keine ausreichenden Erfahrungen vorliegen.

### **Einnahme von Methocarbamol-neuraxpharm zusammen mit anderen Arzneimitteln**

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen / anwenden, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen / angewendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel einzunehmen / anzuwenden.

Bei gleichzeitiger Anwendung von Methocarbamol mit zentralwirksamen Arzneimitteln wie Barbituraten, Opioiden sowie Appetitzüglern kann es zu einer wechselseitigen Wirkungsverstärkung kommen.

Methocarbamol kann die Wirkung von Anticholinergika, wie z. B. Atropin, und einigen psychotropen Arzneimitteln verstärken.

Methocarbamol kann die Wirkung von Pyridostigminbromid abschwächen. Daher darf Methocarbamol bei Patienten mit krankhafter Muskelschwäche (Myasthenia gravis), die mit Pyridostigmin behandelt werden, nicht angewendet werden.

### **Einnahme von Methocarbamol-neuraxpharm zusammen mit Alkohol**

Die Einnahme von Methocarbamol zusammen mit Alkohol kann die Wirkung des Arzneimittels verstärken.

### **Schwangerschaft, Stillzeit und Fortpflanzungsfähigkeit**

Wenn Sie schwanger sind oder stillen oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein, oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Einnahme dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

#### Schwangerschaft:

Wenn Sie schwanger sind, sollten Sie Methocarbamol-neuraxpharm nicht einnehmen, da die sichere Anwendung von Methocarbamol während der Schwangerschaft nicht etabliert wurde.

#### Stillzeit:

Es ist nicht bekannt, ob Methocarbamol und / oder seine Abbaustoffe beim Menschen in die Muttermilch übergehen. Daher sollten Sie Methocarbamol-neuraxpharm nicht einnehmen, wenn Sie stillen.

#### **Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen**

Methocarbamol-neuraxpharm kann einen Einfluss auf Ihre Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen haben.

#### **Methocarbamol-neuraxpharm enthält Lactose**

Bitte nehmen Sie Methocarbamol-neuraxpharm daher erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden.

### **3. Wie ist Methocarbamol-neuraxpharm einzunehmen?**

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Falls vom Arzt nicht anders verordnet, beträgt die empfohlene Dosis für Erwachsene 3-mal täglich 1500 mg (entsprechend 3-mal täglich 2 Filmtabletten).

Zu Beginn der Behandlung wird eine Dosis von 4-mal täglich 1500 mg (entsprechend 4-mal täglich 2 Filmtabletten) empfohlen.

In schweren Fällen können bis zu 7500 mg (10 Filmtabletten) pro Tag eingenommen werden.

#### Art der Anwendung:

Methocarbamol-neuraxpharm ist zum Einnehmen.

Nehmen Sie die Filmtabletten mit ausreichend Wasser ein.

Die Bruchkerbe dient nur zum Teilen der Filmtablette, um das Schlucken zu erleichtern, und nicht zum Teilen in gleiche Dosen.

Die Dauer der Anwendung richtet sich nach den Symptomen der Muskelverspannung, soll jedoch 30 Tage nicht überschreiten.

#### **Wenn Sie eine größere Menge von Methocarbamol-neuraxpharm eingenommen haben, als Sie sollten,**

informieren Sie Ihren Arzt. Er wird über die notwendigen Maßnahmen entscheiden.

#### **Wenn Sie die Einnahme von Methocarbamol-neuraxpharm vergessen haben**

Nehmen Sie nicht die doppelte Dosis ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben.

### **Wenn Sie die Einnahme von Methocarbamol-neuraxpharm abbrechen**

Bitte informieren Sie Ihren Arzt, wenn Sie beabsichtigen die Behandlung mit Methocarbamol-neuraxpharm zu beenden. Besondere Auswirkungen eines Abbruchs der Behandlung sind nicht zu erwarten.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

## **4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?**

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

### **Mögliche Nebenwirkungen**

Selten (kann bis zu 1 von 1.000 Behandelten betreffen):

- Rötung der Augen (Bindehautentzündung) mit Nasenschleimhautschwellung
- Kopfschmerz, Schwindel, metallischer Geschmack
- niedriger Blutdruck
- angioneurotisches Ödem
- Juckreiz, Hautausschlag, Nesselsucht, Fieber

Sehr selten (kann bis zu 1 von 10.000 Behandelten betreffen):

- Schockreaktion
- Appetitlosigkeit
- Unruhe, Angstzustände, Verwirrtheit
- Ohnmacht, unwillkürliches Augenzittern, Schwindel, Zittern, Krampfanfall
- Sehstörung
- langsamer Herzschlag
- Hitzewallungen
- Übelkeit, Erbrechen

Nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar):

- Benommenheit

### **Meldung von Nebenwirkungen**

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind.

Sie können Nebenwirkungen auch direkt dem

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte

Abt. Pharmakovigilanz

Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3

D-53175 Bonn

Website: [www.bfarm.de](http://www.bfarm.de)

anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

## 5. Wie ist Methocarbamol-neuraxpharm aufzubewahren?

### **Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf!**

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton und der Blisterpackung nach „verwendbar bis:“ angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

*PVC/ACLAR//Al-Blisterpackungen:*

Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

*PVC/Al-Blisterpackungen:*

Nicht über 30 °C lagern.

Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser. Fragen Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei.

## 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

### **Was Methocarbamol-neuraxpharm enthält**

Der Wirkstoff ist: Methocarbamol.

Jede Filmtablette enthält 750 mg Methocarbamol.

Die sonstigen Bestandteile sind:

*Tablettenkern:* Lactose-Monohydrat, Croscarmellose-Natrium, Natriumdodecylsulfat, Povidon K 30, hochdisperses Siliciumdioxid, Magnesiumstearat (Ph. Eur.) [pflanzlich]

*Filmüberzug:* Poly(vinylalkohol), Titandioxid (E 171), Talkum, Macrogol 3350

### **Wie Methocarbamol-neuraxpharm aussieht und Inhalt der Packung**

Weiß, längliche, bikonvexe Filmtabletten mit einseitiger Bruchkerbe und Abmessungen von ungefähr 19,1 mm x 8,1 mm.

Methocarbamol-neuraxpharm ist in Packungen mit 20, 50 und 100 Filmtabletten erhältlich.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

### **Pharmazeutischer Unternehmer**

neuraxpharm Arzneimittel GmbH

Elisabeth-Selbert-Straße 23 • 40764 Langenfeld

Tel. 02173 / 1060 - 0 • Fax 02173 / 1060 – 333

### **Hersteller**

neuraxpharm Arzneimittel GmbH

Elisabeth-Selbert-Straße 23

40764 Langenfeld

Laboratorios Lesvi, S.L.

Avda. Barcelona, 69

08970 Sant Joan Despi

Spanien

**Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im Dezember 2022.**

---